(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-187030 (P2000-187030A)

(43)公開日 平成12年7月4日(2000.7.4)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコート*(参考)

G01N 33/15 A61K 7/06 G01N 33/15 A 6 1 K 7/06 Z

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 4 頁)

		1	
(21)出願番号	特顯平11-8578	(71) 出顧人	000113470 ポーラ化成工業株式会社
(22)出顧日	平成11年1月18日(1999.1.18)	(72)発明者	静岡県静岡市弥生町6番48号
(31)優先権主張番号	特顧平10-21520	(10/)[9]	神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ
(32) 優先日 (33) 優先権主張国	平成10年1月19日(1998.1.19) 日本(JP)	(72)発明者	化成工業株式会社戸塚研究所内 宍戸 まゆみ
(33) 後元極土並国	日本(J F)	(12)元列目	神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ 化成工業株式会社戸塚研究所内
		(72)発明者	釈 政雄
			神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ 化成工業株式会社戸塚研究所内
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 育毛剤の評価法

(57) 【要約】

【課題】 本発明は、イン・ビボとの相関性が高いイン ・ビトロの育毛剤の評価法を提供することを課題とす

【解決手段】 動物の毛乳頭細胞と毛包細胞とを共存さ せて培養し、その増殖の度合いを指標とし、育毛剤をイ ン・ビトロで評価する。本発明によれば、イン・ビポと の相関性が高いイン・ビトロの育毛剤の評価法を提供す ることができる。

2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 動物の毛乳頭細胞と毛包細胞とを共存させて培養し、その増殖の度合いを指標とすることを特徴とする、育毛剤のイン・ビトロの評価法。

【請求項2】 毛乳頭細胞と毛包細胞が軽由来の細胞であることを特徴とする、請求項1に記載の育毛剤のイン・ビトロの評価法。

【請求項3】 更に、毛包細胞のみを単独培養させて、この増殖の度合いを測定し、共存下での培養との差を指標とすることを特徴とする、請求項1又は2に記載の育 10 毛剤の評価法。

【請求項4】 イン・ビボとの相関性が良好であることを特徴とする請求項1~3の何れか一項に記載の育毛剤の評価法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、育毛作用を有する 物質のスクリーニングに好適な、育毛剤のイン・ピトロ の評価法に関する。

[0002]

【従来の技術】美しい黒髪を長い間維持しうることは、 万人誰もが願うことであるが、必ずしも実現しうるもの ではない。特に、近年に於いては、著しい食生活の変 化、行動パターンの夜行化に伴うサーカディアンリズム の変調、社会生活に於ける競争の激化とそれを起因とす る心身への負荷ストレスの増大などが複雑に関連して、 禿、薄毛等の毛髪トラブルが急激に増大している。これ を反映して、この様な毛髪トラブルに対処する育毛化粧 料が各種開発されているが、十分にこの様な毛髪トラブ ルに対処しているとは言えず、更なる育毛用の化粧料の 登場が待たれていた。この為には、新規の育毛素材の開 発が必要となる。

【0003】育毛素材の開発は、各種生薬などを、例え ば、マウス等の実験動物の皮膚に投与して、毛髪の生え 方を指標としてイン・ビボの試験によって評価してき た。しかしながら、この様なスクリーニング法では、非 常に多くの動物を用いなければならず、動物愛護の観点 での問題があったり、評価に要する時間が非常に長いと いう問題があり、こなせるサンプルの数も自ずと限られ ていた。イン・ビトロの育毛剤の評価法としては、毛包 細胞を培養し、その増殖の度合いを指標とする評価法が 知られているが、この方法ではイン・ビボとの相関性に 問題ある場合があり、一次スクリーニングとしてしか使 用できないと言う問題があった。又、一方発毛に於け る、毛包細胞と毛乳頭細胞の相互関係については、明確 な関係が見いだされていなかった。更に、毛乳頭細胞と 毛包細胞を共存して培養する共存培養系で育毛剤の評価 に於いて、単独培養系ではスクリーニングで引っかける ことのできなかったイン・ビボ評価で有効な物質が引っ かけられることは全く知られていなかった。この様な状 50

況を反映して、簡便で素早く評価ができ、多くのサンプルのスクリーニングが可能な、イン・ビボとの相関性が高いイン・ビトロの育毛剤の評価法が望まれていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明はこの様な状況 を踏まえて為されたものであり、イン・ビボとの相関性 が高いイン・ビトロの育毛剤の評価法を提供することを 課題とする。

[0005]

【課題の解決手段】本発明者らは、この様な状況に鑑みて、イン・ビボとの相関性が高いイン・ビトロの育毛剤の評価法を求めて鋭意研究を重ねた結果、動物の毛乳頭細胞と毛包細胞とを共存させて培養し、その増殖の度合いを指標とすることにより、その様なイン・ビトロの評価が可能となることを見いだし、発明を完成させるに至った。以下、本発明について、発明の実施の形態を中心に詳細に説明を加える。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明の育毛剤のイン・ビトロの 20 評価法は、動物の毛乳頭細胞と毛包細胞とを共存させて 培養し、その増殖の度合いを指標とすることを特徴とす る。ここで使用する動物としては、毛髪を有する動物で あれば特段の限定なく使用することができ、例えば、マ ウス、ラット、ハムスター、モルモット、ウサギ、ブタ 何れの動物も使用可能である。この中で特に好ましい動 物は、ラットである。これは、毛乳頭細胞や毛包細胞の 採取が行いやすい、評価の再現性が良い、安価で入手し やすい等の多くの利点を有する為である。又、使用する 毛髪としては、髭を使用するのが好ましい。これは、毛 包細胞や毛乳頭細胞を無菌的に取り出すに都合が良いこ とと、スクリーニングに於ける相関性と精度に優れる等 の利点を有するためである。ラットの髭より毛乳頭細胞 や毛包細胞を取り出す方法は、例えば、次の通りであ る。即ち、毛乳頭細胞は、ラットより左右両側の口唇部 を無菌的にメスで切り出し、実体顕微鏡下で成長期の髭 毛包を摘出し、当該毛包を毛球部の真上で切断し、毛球 部からは毛乳頭を切り出し、これらを通常の細胞培養手 段に従って培養すればよい。又、毛包細胞は、外毛根鞘 部を含む部分の毛包外殼をメス及び26Gの注射針を用 いて注意深く取り除き、1mg/mlコラゲナーゼ/デ ィスパーゼ中で処理した後、結合織鞘を取り除き、トリ プシン処理して細胞を集め、培養すればよい。これらに ついては、小林らのが既に報じている。 (Proc. Natl. Aca d. Sci. 90:7391-7395, 1993) 培養は、例えば、ウシ胎仔 血清を加えたイーグルの最少培地で培養すればよい。必 要に応じて、EGF、インシュリン、ハイドロコルチゾ ン等を添加することもできる。かくして、得られた毛乳 頭細胞と毛包細胞とを共存下、スクリーニングするべき 素材を存在させて培養し、その増殖の程度を測定し、増 殖を促進すれば、育毛剤として評価でき、その増殖の促 3

۷.

進作用が大きければ大きいほど育毛効果の大きい育毛剤 である評価できる。この方法については、既に藤江らが 報じているが、藤江らの報告には、育毛素材の非存在下 の単独培養と共存培養に於いては、共存下の方が毛包細 胞の増殖が促進されることが報じられているが、育毛素 材の存在下で単独培養と共存培養の差が更に増幅される ことは述べられていない。ここで、共存下とは、両細胞 が影響を及ぼし合う環境にあることを言い、別々のシャ ーレにあっても、寒天ブリッジ等でメーディエーター類 を交換しうる環境にあれば共存下ということができる。 後記実施例に示すように、毛乳頭細胞と毛包細胞とを共 存させることにより、育毛剤であって、どちらか一方で は増殖促進を認めない物質でも、共存下にあることによ り増殖促進作用を呈し、確実に実状に則したスクリーニ ングをすることができる。これらの細胞の増殖の測定 は、常法に従って行えば良く、例えば、14Cや3H等の 放射性元素でラベルした、チミジン等の必須成分の取込 量を調べる方法などが例示できる。最も好ましいもの は、3Hでラベルしたチミジンの取込量を調べる方法で ある。

[0007]

【実施例】以下に実施例を挙げて、本発明について更に 詳細に説明を加えるが、本発明がこれら実施例にのみ限 定を受けないことは言うまでもない。

【0008】 <実施例1>21日齢のウィスター系ラッ

ト (雄性)を用い、毛包細胞と毛乳頭細胞とを単離し た。即ち、ラット1匹分の左右両側の口唇部を無菌的に メスで切り出し、実体顕微鏡下で成長期の髭毛包20本 を摘出した。摘出した毛包を毛球部の真上で切断し、毛 球部からは毛乳頭を取り出し、直径35mmの組織培養 用ディッシュに付着させて静置培養した。培地は最初の 4日間は20%FBS加イーグルの最少培地で培養し た。その後10%FBS加イーグルの最少培地で培養し た。継代培養は、培養4週間後に燐酸緩衝生理食塩水: カルシウム、マグネシウムフリー(以下、PBS (-)) でディッシュ表面を1回洗浄した後0.25% トリプシン-1mM EDTAで37℃、1時間処理 し、細胞を分散させて遠心分離で回収したものを用い た。毛包細胞は、外毛根鞘部を含む部分の毛包外殻をメ ス及び注射針で注意深く取り除き、1mg/mlコラゲ 40 ナーゼ/ディスパーゼ中で37℃、30分間処理した 後、結合織鞘を取り除き、0.05%トリプシン-0. 53mM EDTAで1時間処理し、分散した細胞を遠

心分離で集め、コラーゲンコートディッシュに播種し培養した。培地は、ヒトリコンピナントEGF10ng/ml、ヒトリコンピナントインシュリン4 μ g/ml、ハイドロコルチゾン0.4 μ g/ml、15%FBS加イーグルの最少培地を用いた。継代培養は、培養2週間後に燐酸緩衝生理食塩水:カルシウム、マグネシウムフリー(以下、PBS(一))でディッシュ表面を1回洗浄した後0.25%トリプシン-1mM EDTAで37℃、1時間処理し、細胞を分散させて遠心分離で回収したものを用いた。培養は全て5%炭酸ガス、95%エアーで37℃で行った。

【0009】共存培養は、継代培養2回目でサブコンフ ルエントになった、毛包細胞をIV型コラーゲンコート プレートに2×102個/cm2の割合で播種し、同じく 継代培養2回目のサブコフルエントになった、毛乳頭細 胞を I 型コラーゲンコートセルカルチャーインサート (ポアサイズ 3 μm) に、4×103個/cm2の割合で 播種した。培養24時間にセルカルチャーインサートを プレートのウェルに移し、それぞれ共存させて培養し 20 た。培養培地には、育毛効果がイン・ビボで確かめられ ているサンシャエキスを終濃度0%、10-7%、10-5 %、10-3%で含んだ10%FBS加イーグルの最少培 地を用いた。共存培養3日後にセルカルチャーインサー トを除き、 $3H-チミジン1 \mu C i / m l$ を添加し更に 5時間培養を続けた。常法に従って細胞内に取り込まれ た放射活性を測定し増殖活性とした。比較として、セル カルチャーインサートをインサートしないものを用い、 単独培養とした。結果を図1に示す。これより、単独培 養では、育毛剤であるサンシャエキスの育毛効果は認め られないが、共存培養でははっきりと有意差をもってサ ンシャエキスの育毛効果が認められていることがわか る。又、細胞の起源が同一動物であるので、動物差を考 えずに比較することもできるし、マイクロプレートでス クリーニングできるので、同一条件で多種のサンプルの スクリーニングを短時間で行うこともできる。

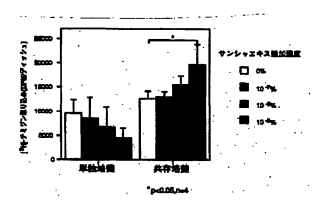
[0010]

【発明の効果】本発明によれば、イン・ビボとの相関性 が高いイン・ビトロの育毛剤の評価法を提供することが できる。

40 【図面の簡単な説明】

【図1】 サンシャエキスの育毛効果について、単独培養と共存培養で試験した結果を示す図である。





フロントページの続き

(72) 発明者 鈴木 正巳

神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ 化成工業株式会社戸塚研究所内